

100LC 2000 10/516292

特 許 協 力 条 約

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) (PCT36条及びPCT規則70)

REC'D	27	NOV	2003
WIPC).		PCT

出願人又は代理人 の書類記号、 A.3.1.3.2.4 M	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。			
国際出願番号 PCT/JP03/07121	国際出願日 (白.月.年) 05.06.03 優先日。 (日.月.年) 10.06.02			
	1/167, 31/18, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/437, 31/44 31/498, 31/5375, 31/609, 31/616, A61P35/00, 35/02, 35/04 •			
出願人(氏名又は名称)	株式会社医薬分子設計研究所			
	ファック は 大き かん ナンデザ			
	国際予備審査報告を法施行規則第57条(QCT36条)の規定に従い送付する。			
2. この国際予備審査報告は、この表記	紙を含めて全部で 5 ページからなる。			
□ この国際予備審査報告には、『 査機関に対してした訂正を含さ (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審すむ明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 ・実施細則第607号参照) ベージである。			
8. この国際予備審査報告は、次の内	変を全de			
	- And the state of			
I 区 国際予備審査報告の基礎 II				
Ⅲ X 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成				
IV				
の文献及び説明	する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるため			
VI X ある種の引用文献 VII □ 国際出願の不備	And the second s			
▼ 国際出願に対する意見				
国際予備審査の請求書を受理した日 国際予備審査報告を作成した日 13.11.03				
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 9450			
郵便番号100-8915	伊藤 幸司 (資和)			
東京都于代田区館が関三丁目4	番3号 一种 107 107 145 3452			



国際出願番号 PCT/JP03/07121

						
I.	国際予備審查	報告の基礎				
1.		に提出された差し替え		れた。(法第6条(PC おいて「出願時」とし、		
[2	出願時の国	際出願書類				
Г	·明細書	第	~-2,	出願時に提出されたも	D	
1	明細書	第一句	ベージ、	国際予備審査の請求書		
	明細書	第	ページ、		一付の書館と共に提出さ	れたもの
Γ	請求の範囲	第	項、	出願時に提出されたも	D .	- 1
	請求の範囲	第	項、	PCT19条の規定に	基づき補正されたもの	
	請求の範囲	第	項、	国際予備審査の請求書		
	請求の範囲	第	項、		- 付の書簡と共に提出さ	れたもの
lr	図面	第	ページ/図、	出願時に提出されたもの	D .	
-	図面	第	ページ/図、	国際予備審査の請求書		
1	図面、	第	ページ/図、	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	付の事簡と共に提出さ	れたもの
lr	明細書の配列	別表の部分 第	ページ、	出願時に提出されたもの	D .	
-	明細書の配列	列表の部分 第	ページ、	国際予備審査の請求書	と共に提出されたもの	
	明細書の配列	列表の部分 第	ページ、		付の書簡と共に提出さ	れたもの
3.	□ PCT規 ■際予備 この国際出願的 □ この国際 □ 出願後に □ 出願後に	則48.3(b)にいう国際 審査のために提出され は、ヌクレオチド又は 出願に含まれる書面に 出願と共に提出された 、この国際予備審査 、この国際予備審査	ルたPCT規則55.2また アミノ酸配列を含んでは こよる配列表 こ磁気ディスクによる配 (または調査)機関に提 (または調査)機関に提	は55.3にいう翻訳文の言 3り、次の配列表に基づ。	を国際予備審査報告を行 表 よる配列表	
	書の提出	があった る配列表に記載した首		る配列表に記録した配列	and the second of a second	
	•					· ·
4.		「記の書類が削除され	t.	••		
느	」 明細書	第	^~~? ^y			
ᆫ	請求の範囲	第			• •	
L	図面	図面の第	ぺーઃ	/図	٠.	
5.	れるので、そ	この補正がされなかった	で示したように、補正が たものとして作成した。 なければならず、本報告	当出願時における開示の命 (PCT規則70.2(c) こ に添付する。)	を囲を越えてされたもの この補正を含む差し替えり	と認めら用紙は上
`.					•	
		:	•	9 0 0	" m 3	
		-	• • •			٠
	··- · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
					- miles and property for	19 A



国際出願番号 PCT/JP03/07121

_					
Щ	. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につい	ての国際予備署	審査報告の不作	戊	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1	・次に関して、当該請求の範囲に記載されている発 審査しない。	明の新規性、近	進歩性又は産業	上の利用可能性に	つき、次の理由により
	国際出願全体	. :			
	図 請求の範囲 1-11の一部				
理	由:	•	,		•
	この国際出願又は請求の範囲	•	H	、国際予備審査を	:することを要しない
	次の事項を内容としている ◆ 具体的に記載するこ	と)。	. B 		
		•			
	*				
		. '			
			•		
					•
	:	•			•
	1				
	and the transfer of the second section of the	ر. مساعط فرار داند و			a lika kira a na a na katala a n a
[X]	明細書、間求の範囲若しくは図面(次に示す部分)	A内臓中の袋	kine		
	記載が、不明確であるため、見解を示すことができ	きない(具体的	に記載すること		
	請求の範囲1-11の発明の医	薬組成物の	7有効成分に	は、極めて広	範囲且つ多彩
	な化合物を包含し、その全てにつ 方、PCT条約第6条の意味にお	いて明細書	まに裏付ける	っれ、また、	PCT条約第
	5条の意味において明細書に開示 の医薬組成物の有効成分の中のご	されている	ものは、計	身求の範囲1	一11の発明
	したがって、請求の範囲1-1	1及び明組	出書は、有意	kvi。 f義な国際調	査を行うこと
	ができる程度まで所定の要件を満	たしている	ር ነ '。 ሸ⊞1 — i 1	の発明につ	ハイパナ 明知
• •	そこで、先の国際調査報告では、書に具体的に記載された化合物に	基づいて、	合理的な負	担の範囲内	で、先行技術
	文献調査を行ったので、この調査	の範囲で、	国際予備領	脊査を行うこ	ととする。
	and the second s	A. D. C. SELECTION		Level State Control	
. ~		&			
X	全部の請求の範囲又は請求の範囲	1_11			
	裏付けを欠くため、見解を示すことができない。	1-11			明細書による十分な
				•	
X	請求の範囲 1-11の一部		_ について、匿	際調査報告が作品	されていない。
2.	ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附 ガイドライン)に定める基準を満たしていないので	対風書C(塩基 ・、有効な国際	配列又はアミノ 予備審査をする	酸配列を含む明約 ことができない。	事等の作成のための
	□ 書面による配列表が提出されていない又は所定	2の基準を満た	していない。		
	□ 磁気ディスクによる配列表が提出されていない		準を満たしてい	triv.	
様式	CPCT/IPEA/409 (第五個) (1998年	7月)			And the second of the second o



国際出願番号 PCT/JP03/07121

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能性にて 文献及び説明	ついての法第12条	(PCT35条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解				
	新規性 (N)	請求の範囲 請求の範囲	8, 1-7,	9 10, 11	方 無
٠.	and the second of the second o	125. 5 1 6 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
	進歩性(IS)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1-	11	
			* * .		
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1 -	11	有 無

文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献1:WO 99/65449 A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION)

1999. 12. 23

文献2:WO 99/55663 A1 (VERTEX PHARMACEUTICALS INCORPORATED)

1999. 11. 04

文献3:WO 01/98290 A2 (PHARMACIA & UPJOHN S. P. A.)

2001. 12. 27

文献1より>

請求の範囲1-5及び7に係る発明は、国際調査報告で引用された文献1より新規 性及び進歩性を有しない。

文献 1 には、式 1 で表される化合物 (HO) (R₄) Ph-CONH-Ph (R₆) が癌の治療に有用であることが記載されている。

そして、同様に癌治療に有用な化合物を提供するために、式Iの化合物の置換基の 一部を類似の範囲で変えてみることは当業者が容易になし得ることである。

<文献2より>

請求の範囲1-4、6及び7に係る発明は、国際調査報告で引用された文献2より 新規性及び進歩性を有しない。また、請求の範囲8及び9に係る発明は、同文献2よ り進歩性を有しない。

文献2には、(ヒドロキシナフタレン環)-CONM-(CF3等で置換されたPh)で表される 化合物が、抗癌剤として有用であることが記載されている。 そして、同様に抗癌剤として有用な化合物を提供するために、置換基の一部を類似 の範囲で変えてみることは当業者が容易になし得ることである。

<文献3より>

請求の範囲1-6、10及び11に係る発明は、国際調査報告で引用された文献3 より新規性及び進歩性を有しない。

文献3には、(HO)Ph-CONH-(置換ヘテロアリール)で表される化合物が抗癌剤として有用であることが記載されている。 そして、同様に抗癌剤として有用な化合物を提供するために、置換基の一部を類似の範囲で変えてみることは当業者が容易になし得ることである。

L	VI. ある種の引用文献 .			
	1. ある種の公表された文書(PCT規則)	70. 10)		
	出願番号 	公知日 (日.月.年)	出願日 (日.月.年)	優先日(有効な優先権の主張) (日.月.年)
	WO 02/49632 A1 (株式会社医薬分子設計研究所) [E, X]	27. 06. 02	18. 12. 01	18. 12. 00
l	_ , <u>-</u>	00 10 00	07 00 00	07 00 01
	WO 02/076918 A1 (サントリー株式会社)	03. 10. 02	27. 03. 02	· 27. 03. 01
ŀ	LE, A.			•

2. 書面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

・書面による開示以外の開示の種類	書面による開示以外の開示の日付	書面による開示以外の開示に言及している
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(日. 月. 年)	雷面の日付 (日、月、年)